PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 02233674 A

(43) Date of publication of application: 17.09.90

(51) Int. CI

C07D307/33 B01J 31/24 // C07B 61/00

(21) Application number: 01052853

(22) Date of filing: 07.03.89

(71) Applicant

MITSUBISHI KASEI CORP

(72) Inventor:

MIYAZAWA CHIHIRO TAKAHASHI KAZUNARI KAMEO HIROSHI

(54) PRODUCTION OF LACTONES

(57) Abstract:

PURPOSE: To prolong the catalyst life and increase the yield economically by conducting the hydrogenation reaction in a liquid medium containing high boiling liquid by-product, in the production of the title compound by catalytic hydrogenation of dicarboxylic acid or dicarboxylic anhydride in the presence of a ruthenium catalyst.

CONSTITUTION: When a starting substance selected from dicarboxylic acids, dicarboxylic anhydrides and dicarboxylic esters is subjected to liquid-phase

hydrogenation in the presence of a ruthenium catalyst into the subject lactone, the hydrogenation reaction is conducted in a liquid medium containing at least 20wt.% of the high-boiling liquid fraction which is obtained after removal of the lactone products and the starting substances. The hydrogenation reaction is carried out by feeding the starting substance, the catalyst and the high-boiling liquid fraction into the reactor and introducing hydrogen therein. The hydrogen partial pressure is usually 0.1 to 100kg/cm², preferably 1 to 50kg/cm² and the temperature is preferably 100 to 200°C.

COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-233674

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)9月17日

C 07 D 307/33 B 01 J 31/24 C 07 B 61/00

300

7822-4C C 07 D 307/32

F

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全5頁)

9発明の名称 ラクトン類の製造法

②特 願 平1-52853

②出 願 平1(1989)3月7日

伽発明者 宮澤

千 尋

岡山県倉敷市潮通 3 丁目10番地 三菱化成株式会社水島工

場内

@発明者 髙橋

和 成

岡山県倉敷市潮通 3 丁目10番地 三菱化成株式会社水島工

場内

⑩発明者 亀尾

広 志

岡山県倉敷市潮通3丁目10番地 三菱化成株式会社水島工

場内

⑪出 願 人 三菱化成株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

四代 理 人 弁理士 木 邑 林

明細音

1発明の名称

ラクトン類の製造法

2 特許請求の範囲

(1) ジカルボン酸、ジカルボン酸無水物及びジカルボン酸エステルから選ばれる原料物質をルテニウム系触媒の存在下液相で水素化することによりラクトン類を製造する方法において、水素化反応混合物から、生成ラクトン類及び原料物質を除去して得られる高沸点液状物を、少なくとも20重量%含有する液状媒体中において、水素化反応を行うことを特徴とするラクトン類の製造法。

(2) ジカルボン酸、ジカルボン酸無水物及びジカルボン酸エステルから選ばれる原料物質をルテニウム系触媒及び溶媒の存在下液相で水素化することによりラクトン類を製造する方法において、水素化反応混合物から、生成ラクトン類及び溶媒を除去して得られる高沸点液状物を、少なくとも20重量%含有する液状媒体中において、水素化反応を行うことを特徴とするラクトン類の

朝诸法。

3 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はラクトン類の製造法に関するものである。詳しくは、ジカルボン酸、ジカルボン酸無水物及び/又はジカルボン酸エステルを液相で水梨化することによりラクトン類を製造する方法の改良に関するものである。

(従来の技術)

ジカルボン酸、ジカルボン酸無水物及び/又はジカルボン酸エステルを水素化してラクトン類を製造する方法は古くから検討されており、これまでに多数の提案がなされている。例えば触媒として、ニッケル系触媒(特公昭43-6947号公報)、コバルト系触媒(特公昭38-20119号公報)、銅-亜鉛系触媒(特公昭42-14463号公報)等を使用して、固定床又は懸濁液相により水業化反応を行なう方法が知られている。

一方、均一系のルテニウム系触媒を使用して上

記の水電化反応を行なう方法も知られ、例えば米国特許3957827号には、[RuXn(PR1R2R3)xLy]型のルテニウム系触媒を使用し40~400 psiの加圧下で水業化してラクトン類を製造する方法が記載され、また米国特許4485246号には、同様の触媒による水電化反応を有機アミンの存在下で行なうことが記載されている。更に本出願人は、先に触媒としてルテニウム、有機ホスフィン及び pka値が2より小さい酸の共役塩基を含有するルテニウム系触媒を使用し、液相で水素化する方法を提案した(特顧昭82-157321公報)。

(発明が解決しようとする課題)

しかしながら、上記のニッケル系触媒、コバルト系触媒、銅ークロム系触媒、銅ー亜鉛系触媒等の固体触媒を使用する従来の方法は、反応条件が数十気圧以上の苛酷な条件の採用は避けられなかという問題点があった。一方、上記均一系の心やでこうム系触媒を使用する従来の方法はないに使用した触媒やを反応生成物ので、反応に使用した触媒やを反応生成物の

びジカルボン酸エステルから選ばれる原料物質をルテニウム系触媒の存在下液相で水素化することによりラクトン類を製造する方法において、水素化反応混合物から、生成ラクトン類及び原料物質を除去して得られる高沸点液状物を、少なくとも20重量%含有する液状媒体中において、水素化反応を行うことを特徴とするラクトン類の製造法に存する。

以下に本発明を詳細に説明する。

本 発明におけるラクトン類の製造用原料としては、 皮素数 3~7の飽和又は不飽和のジカルボン酸、それ等の無水物、 もしく はそれ 等のジカルボン酸のエステルが挙げられ、エステルとしては低級アルキルエステルが好ましい。具体的には例えば、マレイン酸、フマール酸、コハク酸、無水マレイン酸、無水コハク酸、マレイン酸ジメチル、フマール酸ジェチル、コハク酸・ジーn・ブチル等が使用される。

本発明における触媒としては、以下に示す(イ) ルテニウム、(ロ)有機ホスフィン及び(ハ)pka値 混合液として反応帯域から取り出し、生成物を基 留分離後、触媒液を反応帯域に循環使用し得る利 点がある。しかし反面、ルテニウムは高価であり、 また失活が比較的に遅いとはいえ、なお充分満足 し得るものでなく触媒寿命の点で工業的実施上間 題がある。

本発明は、上記ルテニウム系触媒を使用する方法の問題点を解決し、ジカルボン酸、ジカルボン酸無水物及び/又はジカルボン酸エステルから、工業的有利にラクトン類を製造することを目的とするものである。

(課題を解決するための手段)

本 毎 明 者 等 は 上 記 の 目 的 を 達 成 す る た め に 検 計 の 結 果 、 ル テ ニ ウ ム 系 触 鰈 の 活 性 低 下 の 原 因 が 、 主 と し て 反 応 器 内 に お け る ル テ ニ ウ ム 金 鷹 の 析 出 に 基 づ く こ と 、 及 び ル テ ニ ウ ム 金 鷹 の 析 出 に 、 水 素 化 反 応 の 際 に 生 成 す る 高 沸 点 の 配 生 液 状 の 野 年 す る こ と を 見 出 し 、 こ の 知 見 に 基 づ い て 、 更 に 検 討 を 重 ね 本 発 明 を 完 成 し た 。 即 ち 、 本 発 明 の 要 旨 は 、 ジ カ ル ボ ン 酸 無 水 物 及

が2より小さい酸の共役塩基を含有するルテニウム系触媒が挙げられる。

(イ) ルテニウム:

ルテニウムとしては、金属ルテニウム及びルテ ニウム化合物の何れも使用することができる。ル テニウム化合物としては、ルテニウムの酸化物、 ハロゲン化物、水酸化物、無機酸塩、有機酸塩又 は錯化合物が使用され、具体的には例えば、二酸 化ルテニウム、四酸化ルテニウム、二水酸化ルテ ニウム、塩化ルテニウム、奥化ルテニウム、ヨウ 化ルテニウム、硝酸ルテニウム、酢酸ルテニウム、 トリス(アセチルアセトン)ルテニウム、ヘキサク ロロルテニウム酸ナトリウム、テトラカルボニル ルテニウム酸ジカリウム、ペンタカルボニルルテ ニウム、シクロペンタジェニルジカルポニルルテ ニウム、ジアロモトリカルポニルルテニウム、ク ロロトリス(トリフェニルホスフィン)ヒドリドル テニウム、ビス(トリ-n-アチルホスフィン)トリ カルボニルルテニウム、ドデカカルポニルトリル テニウム、テトラヒドリドデカカルポニルテトラ

ルテニウム、オクタデカカルボニルヘキサルテニウム酸ジセシウム、ウンデカカルボニルヒドリドトリルテニウム酸テトラフェニルホスホニウム等が挙げられる。これ等の金属ルテニウム及びルテニウム化合物の使用量は通常、反応溶液1リットル中のルテニウムとして0.0001~100ミリモル程度、好ましくは0.001~10ミリモルである。

(ロ) 有機ホスフィン:

有機ホスフィンは、主触媒である(イ)のルデニウムの電子状態を制御したり、ルテニウムの活性状態を安定化するのに寄与するものと考えられる。有機ホスフィンの具体例としては、トリオクチルホスフィン、トリーn-オクチルホスフィン等のトリアルキルホスフィン類、トリシクロヘキシルホスフィンのようなトリアリールホスフィン類、カリンコエンカルホスフィンのようなアリールホスフィン類、1,2-ビス(ジフェニルホスフィン)エタンのような多官能性ホスフィン類が

ルエンスルホン酸等の有機酸、あるいはこれ等の酸のアンモニウム塩、ホスホニウム塩が挙げられる。また、これ等の酸の共役塩基が反応系で生成すると考えられる酸誘導体、例えば酸ハロゲン化物、酸無水物、エステル、酸アミド等の形で添加しても同様の効果が得られる。これ等の酸又はその塩の使用量は、ルテニウム L モルに対して 0.01~1000モル、 更に好ましくは 0.5~20モルの範囲である。

本発明の特徴とする点は、上記ルテニウム系触 級の存在下で、ジカルボン酸、ジカルボン酸無水 物及び/又はジカルボン酸エステル等の原料物質 を被相で水素化してラクトン類を製造する場合に、 水素化反応を、水素化反応により副生する高沸点 彼状物を少なくとも20重量%含有する被状媒体中 において、実施することである。

上記の高線点般状物とは、水素化反応により得られる反応混合物から、生成ラクトン及び場合により存在する未反応原料物質を、蒸留等の分離手段により除去して得られる、生成ラクトン及び原

挙げられる。有機ホスフィンの使用量は通常、ルテニウム l モルに対して、0.1~1000モル程度、好ましくは l~100モルである。また、有機ホスフィンは、それ自体単独で、あるいはルテニウム触線との複合体の形で、反応系に供給することができる。

(ハ) pKa値が2より小さい酸の共役塩基:

料物質よりも高線点の残留液を指示する。なお、水素化反応の際、生成ラクトン及び原料物質の他に溶媒を使用した場合は、反応混合物から生成ラクトン、原料物質及び該溶媒を除去した後の高線点の残留液を指示する。

この高速点液状物は、水素化反応条件下で液状であり、上記ルテニウム系触媒、原料物質、生成ラクトン及び溶媒と相溶性が大きく、それ等の混合物は均一液相を形成する。

本発明の水常化反応は、上記高線点被状物のみを媒体として行うことができるが、生成ラクトンや原料物質を定して併用して、生成ラクトの場合には、水水質の一部を留去せずに残らには、外質のでは、大力の反応では、大力を設定して、大力の反応では、大力を設定して、大力のでは、大力を設定を行うことをできる。して、一つでは、高線点では、高線点で、全量に対し20重量%以上使用することが必要である。

他の疳媒としては、例えばジェチルエーテル、 アニソール、テトラヒドロフラン、エチレングリ コールジェチルエーテル、トリエチレングリコー ルジメチルエーテル、ジオキサン等のエーテル類 ;アセトン、メテルエチルケトン、アセトフェノ ン等のケトン類;メタノール、エタノール、n-ア タノール、ベンジルアルコール、エチレングリコ - ル、ジエチレングリコール等のアルコール類; フェノール類;ギ酸、酢酸、プロピオン酸、トル イル酸等のカルボン酸類;酢酸メチル、酢酸 n-プチル、安息香酸ペンジル等のエステル類:ペン ゼン、トルエン、エチルベンゼン、テトラリン等 の芳香族炭化水素;n·ヘキサン、n·オクタン、シ クロヘキサン等の脂肪族炭化水素;ジクロロメタ ン、トリクロロエタン、クロロベンゼン等のハロ ゲン化炭化水素;ニトロメタン、ニトロベンゼン 等のニトロ化炭化水素; N,N-ジメチルホルムアミ ド、N,N·ジメチルアセトアミド、N·メチルピロリ ドン等のカルボン酸アミド;ヘキサメチル燐酸ト リアミド、N,N,N',N'-テトラエチルスルファミド

等のその他のアミド類; N, N'・ジメチルイミダゾリドン、N, N, N, N-テトラメチル尿素等の尿素類; ジメチルスルホン、テトラメチ・レンスルホン等のスルホキッド等のスルホキッド類; rーアチロラクトン等のラクトン類; rープライム、18ークラウンー 8等のポリエーテル類 でアセトニトリル、ベンゾニトリルのニドリル類; ジメチルカーボネート、エチレンカーボネート等の炭酸エステル類が挙げられる。

本発明の方法に従って、水素化反応を行うには、 反応容器に、原料物質、前記の触媒成分及び前記 の高沸点液状物、更に所望により併用溶媒を装入 し、これに水素を導入する。水素は、空素あるい は二酸化炭素等の反応に不括性なガスで希釈され たものであってもよい。反応温度は通常50~250 で、好ましくは100~200でである。工業的によ実施 する場合における反応系内の水素圧は通常0.1~ 100 kg/cm²、好ましくは1~50 kg/cm²である。 反応時間は通常数十分~数十時間である。

回分方式及び連続方式の何れでも実施することが できる。

連続方式において ない で 放を 反応 器内 に は が で な を 反応 で 機 (使用 した 場合) を ガスとして 反応 帯域 から 抜き出す ガスス 成 ラクト 域 から 抜き出す ガスス 成 で を が で ま か と し で な が で ま を 組合 わ て 実 能 す る ことが で きる。

(実施例)

以下本発明を実施例及び比較例について更に詳細に説明するが、本発明はその要旨を超えない限りこれ等の実施例に限定されるものではない。

比較例1

(1) 触媒液の調製:

10 1の SUS製オートクレープに、トリグライム (トリエチレングリコールジメチルエーテル、疳 鰈)3.8 1、ルテニウムアセチルアセトナート18.7 8、トリオクチルホスフィン173 g、p-トルエンスルホン酸78.8 gを仕込み、窒素雰囲気下、200で、2時間加熱処理した後40でに冷却して触媒液を調製した。この触媒液中のルテニウムは1380重量ppmであった。

(2) 水素化反応:

1 IのSUS製オートクレーブに、上記(1)で調製した触媒液をトリグライムで 4倍に希釈して得た触媒液 500 g、無水コハク酸 100 gを仕込み、水栗加圧して、水素圧 40kg/cm² G、210℃で 3時間水素化反応を行なった。反応終了後、急冷し放圧し、反応混合物をガスクロマトグラフィーにより分析した結果、無水コハク酸の転化率は 94%であり、アープチロラクトンの収率は 88.4%であった。また、ゲルバーミィエーションクロマトグラフィー(GPC)による分析の結果、高沸点液状物の減率は 5.8%であった。

(3) 反応被のリサイクル:

上記の反応提合.物 580 gをガラス製 20段のオー

ルダーショウ基留塔を用い、真空度30 mm Hg、温 席 135~ 150℃で精留してァ・ブチロラクトンを留 去した。残留液中のルテニウム濃度は880重量ppm であり、高沸点液状物の濃度は0.98重量%であっ た。この残留被全量を用いて、これに無水コハク、 酸を、前記(2)の水素化反応におけると同じ量比 で添加して2回目の水素化反応を行ない、次いで 上記と同一条件で精智した。この操作を10回繰り 返し、11回目の反応成績を調べたところ、無水コ ハク酸の転化率は89.5%であり、これは1回反応 当り、約2%の失活に相当する。また、ア·ブチロ ラクトンの収率は88.6%であった。このときの高 沸点液状物の濃度は7.5重量%であった。なお、2 回目の仕込みを基準にしたルデニウムの回収率は 88.2%であり、反応器を開放して検査したところ、 魯内表面に黒色のルテニウムが検出された。

実施例 1

比較例 1 の (2)の水素化反応 (11回目)により得られた反応混合物から、γ-ブチロラクトン、未反応原料及びトリグライムを除去した残留液

表 1

		比較例1	実施例 1	実施例2
一回目の反応結果	CSC転化率 (%)	94	94.5	94. 8
	(%)	88.4	90.0	92. 1
	HB濃度 (%)	0.83	22. 9	45.9
十一回目の反応結果	CSC版化率 (%)	89. 5	92.6	94.4
	CBLIQ# (%)	88. 6	91.0	93.9
	HB濃度 (%)	7. 5	30. 1	50.8
1回当りの触媒の 失活率(%)		2	ı	0.2
1 1回目後のルテニ ウムの回収率(%)		88. 2	93. 5	98.8
1 1回目後の反応器 内のルテニウム折出		多量に 有り	殆んど 無し	全く 無し

(柱) CSC:無水コハク酸、GBL:ァプチロラクトン、HB:高沸点液状物

112.5 gを、トリグライム 262.5 gと混合し、得られた溶液(高沸点液状物濃度を 30重量 % 含有)に、比較例 1 の(1)ので得た触媒液 125 gを添加して触媒液 500 gを顕製した。

上記触媒液を使用し、比較例 1 の(2)及び(3)と全く同様にして、無水コハク酸の水素化反応を繰り返し実施した。 H回目の反応成績は表 1 の通りであった。

実施例 2

比較例 1 の (2)の水素化反応 (11回目)により得られた反応混合物から、ア・プチロラクトン、未反応原料及びトリグライムを除去した残留液 (高沸点液状物) 225 gを、トリグライム 150 gと混合し、得られた溶液 (高沸点液状物濃度を 60重量%合有) 375 gに、比較例 1 の (1)ので得た触媒液 125 gを添加して触媒液 500 gを調製した。

上記触媒液を使用し、比較例 1 の(2)及び(3)と全く同様にして、無水コハク酸の水素化反応を繰り返し実施した。11回目の反応成績は表 1 の通りであった。

(発明の効果)

本発明方法によれば、ルテニウム系触媒の存在下、ジカルボン酸、ジカルボン酸無水物及び/又はジカルボン酸エステルを水素化することによりラクトン類を製造する際に、水素化反応を、高沸点副生液状物を含む液状媒体中で実施することにより、表1に示すように、触媒寿命を長期間保持することができ、その実用上の価値は大きい。

出版人 三菱化成株式会社代理人 弁理士 木 邑

